

Furexel Ivermectine 18.7 mg/g Pasta voor oraal gebruik

Разрешен

- Ivermectin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Furexel Ivermectine 18.7 mg/g Pasta voor oraal gebruik

Furexel Ivermectine 18.7 mg/g Pâte orale

Furexel Ivermectine 18.7 mg/g Paste zum Einnehmen

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

Начин на приложение:

Перорално приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

18.70 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Перорална паста

Карентен срок по начин на приложение:

Перорално приложение:

-

кон

- Meat and offal. 16 day
- Milk. no withdrawal period

Do not use in animals producing milk for human consumption

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP54AA01

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Belgium

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Дата на разрешение за търговия:

4/03/1997

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V181167

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

29/09/2023

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086034>